```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
004364887
WPI Acc No: 1985-191765/198532
XRAM Acc No: C88-032038
  New polyepoxy resins and compsns. prepd. from new polyether cpds. -
  having excellent heat and water resistance and weatherability
Patent Assignee: DAICEL CHEM IND LTD (DAIL
Inventor: INOUE K; MURAI T; WATANABE S; YAGII T
Number of Countries: 008 Number of Patents: 013
Patent Family:
Patent No
              Kind
                    Date
                            Applicat No
                                           Kind
                                                  Date
                                                           Week
EP 150850
                  19850807 EP 85100950
              Α
                                            Α
                                                19850130
                                                          198532
JP 60161973
                  19850823
              Α
                            JP 8414859
                                            Α
                                                19840130
                                                          198540
JP 60166675
              Α
                  19850829 JP 8414860
                                            Α
                                                19840130
                                                          198541
                  19850904 JP 8427693
JP 60170620
              Α
                                            A
                                                19840216
                                                          198542
                  19860121 US 85696239
US 4565859
              Α
                                            A
                                                19850129
                                                          198606
                                            A
JP 63072721
              A
                  19880402 JP 87224721
                                                19840202
                                                          198819
              B 19880624 JP 8427695
                                            A
JP 88031493
                                                19840216
                                                          198829
                                            A
JP 1152119
              A 19890614 JP 87189702
                                                19840202
                                                          198930
JP 92010471
                                            Α
              B 19920225 JP 8414859
                                                19840130
                                                          199212
JP 92012889
                                            Α
              В
                  19920306 JP 87189702
                                                19870000
                                                          199214
EP 150850
              B1 19920909 EP 85100950
                                            Α
                                                19850130
                                                          199237
DE 3586597
              G
                  19921015 DE 3586597
                                            Α
                                                19850130
                                                          199243
                            EP 85100950
                                            Α
                                                19850130
JP 94025194
              B2 19940406 JP 8414860
                                            Α
                                                19840130 199417
Priority Applications (No Type Date): JP 8427693 A 19840216; JP 8414859 A
  19840130; JP 8414860 A 19840130; JP 87189702 A 19840202; JP 87224721 A
  19840202; JP 8427695 A 19840216
Cited Patents: A3...8703; FR 2112217; GB 904549; No-SR.Pub; US 2765296;
  1.Jnl.Ref
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                        Main IPC
                                    Filing Notes
EP 150850
             A E 51
  Designated States (Regional): CH DE FR GB IT LI
JP 92010471
             В
                    8
JP 92012889
             В
                    7
EP 150850
             B1 E 25 C08G-065/26
  Designated States (Regional): CH DE FR GB IT LI
DE 3586597
             G
                      C08G-065/26
                                    Based on patent EP 150850
JP 94025194
             B2
                    8 C07D-301/14
                                    Based on patent JP 60161973
Abstract (Basic): EP 150850 A
       A novel polyether cpd. (I) and a novel epoxy resin (II) are
   claimed: where R1 = organic cpd. residue having 1 active H atoms, n,
   through ne = 0 or 1-100, the sum of n, through ne = 1-100, e = 1-100, A
   = gp. (A) and B = an oxycyclohexane unit having a substit. and is
   represented by (III) where X = gp. IV, -CH=CH2 or V (R2 = alkyl,
   alkylcarbonyl, or arylcarbonyl gp.). An epoxy resin compsn. is formed
   by mixing (I) with a curing agent.
       USE/ADVANTAGE - (i) (I) is useful as a resin with excellent
   hardness, strength and weatherability. (ii) cured prods. obtd. from
   (II) may be used as encapsulating agents for semiconductors, insulating
   varnishes, fibre-reinforced plastics, casting prods. mouldings, etc.
   (iii) cured prods. obtd. from (II) have excellent mechanical properties
   (e.g. tensile strength, hardness), electrical properties (e.g.
```

anti-tracking property, anti-arc property) and heat distortion temp.,

and show low corrosion. (Additionally classified in section E).

Abstract (Equivalent): EP 150850 B A process for producing a polyether compound having ether groups and vinyl double bonds represented by formula (I) wherein R1 represents a residue of an organic compound having 1 active hydrogen atoms, n1 through n2 each represents O or an integer of from 1 to 100, the sum of the integers represented by n1 through n2 is from 1 to 100, and 1 represents an integer of from 1 to 100, and A represents (II), in which the organic compound having active hydrogen atoms is reacted with 4-vinylcyclohexene-1-oxide in the presence of a catalyst, characterised in that the catalyst is selected from tetramethyl ammonium chloride, triphenyl phosphine, BF3.0(CH2CH3)2 and aluminum chloride. (Dwg.0/0)r Abstract (Equivalent): US 4565859 A Prodn. of an epoxy resin of formula (I) by reacting a cpd. of formula (II) with an epoxidating agent, e.g. peroxide or a peracid. Wherein R' is a residue of a phenol, a carboxylic acid, an amine, a thiol, or pref. an alcohol, having 1 active H-atoms, n'-nl are 1-100, 1 is 1-100, and (B), X is (X), (Y) or (Z), R2 is alkyl(carbonyl) or arylcarbonyl and (A). USE/ADVANTAGE - Novel epoxy resins having excellent heat and water resistance and weatherability. (13pp) Title Terms: NEW; POLYEPOXIDE; RESIN; COMPOSITION; PREPARATION; NEW; POLYETHER; COMPOUND; HEAT; WATER; RESISTANCE; WEATHER Derwent Class: A21 International Patent Class (Main): C07D-301/14; C08G-065/26 International Patent Class (Additional): C07D-303/18; C07D-303/24; C08G-059/20; C08G-059/40; C08G-065/14; C08G-065/32; C08K-003/00; C08L-063/00; H01L-023/29 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): A05-A04; A05-A05; A05-H; E07-A03B; E10-E04C Plasdoc Codes (KS): 0011 0013 0016 0034 0035 0037 0203 0172 0226 1277 1279 1282 1609 1613 1615 1999 2000 2002 2014 2015 2020 2021 2022 2040 2063 2064 2073 2093 2124 2144 2152 2172 2182 2198 2212 2285 2287 2299 2302 2325 2382 2441 2462 2493 2511 2542 2545 2548 2551 2552 2559 3250 3251 2595 2597 2600 2605 2607 2622 2629 2648 2667 2718 2738 3279 2743 Polymer Fragment Codes (PF): *001* 014 02& 028 039 05- 075 08& 106 140 147 15& 151 20- 204 226 231 239 24& 240 250 261 262 273 277 299 308 309 31- 311 331 335 336 341 344 346 347 355 359 368 393 398 402 405 431 456 458 473 475 476 477 479 506 509 510 512 516 52& 52- 523 53& 532 533 535 541 543 545 546 551 560 561 567 575 58& 58- 591 604 608 623 627 680 687 688 689 720 722 723 724 Chemical Fragment Codes (M3): *01* F012 F019 F100 F199 G010 G019 G020 G021 G029 G036 G039 G040 G111 G112 G113 G563 G599 H102 H161 H162 H163 H4 H403 H404 H405 H461 H462 H463 H481 H482 H483 H484 H541 H542 H543 H561 H562 H563 H581 H582 H583 H584 H589 H598 H715 H721 H722 H723 H8 J011 J012 J013 J014 J231 J232 J271 J272 J273 M116 M119 M126 M129 M141 M149 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M262 M271 M272 M273 M280 M281 M282 M283 M312 M320 M321 M322 M323 M332 M343 M373 M391 M392 M393 M413 M414 M415 M417 M510

M520 M521 M522 M523 M530 M531 M532 M533 M541 M542 M543 M710 M903

Q110 00012

⑩ 日本 国 特 許 庁 (JP)

⑩特許出願公開

^⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-161973

@Int.Cl.4 C 07 D 303/14 C 08 G 59/20	識別記号	庁内整理番号 6640-4C 6958-4.]		❸公開	昭和60年(1985	5)8月23日
// C 08 G 65/14		8319—4 J	審査請求	未請求	発明の数 1	(全10頁)

図発明の名称 新規なエポキシ樹脂の製造方法

②特 顧 昭59-14860

❷出 願 昭59(1984)1月30日

個発 明 者 楊井 费和 大竹市玖波6-8-5 砂発 明 者 渡 辺 正 治 大竹市玖波6-8-3 砂発 明 者 井 上 公 夫 大竹市玖波4-11-7 ⑫発 明 者 村 井 孝明 大竹市玖波 4-11-7 勿出 顧 人 ダイセル化学工業株式 堺市鉄砲町1番地 会社

明 細 ---

1. 発明の名称

新規なエポキシ樹脂の製造方法

2. 特許請求の範囲

一般式(I)で扱わされる不飽和化合物を、エポキシ化剤と反応させることを特徴とする一般式(II)で設わされる新規なエポキシ樹脂の製造方法

$$R_1 \xrightarrow{A \xrightarrow{D_1} H} H$$

$$R_2 \xrightarrow{A \xrightarrow{D_2} H} H$$

$$(I)$$

ただしR,は《個の活性水素を有する有機化合物残基。

n, , n, , n, は 0 又は 1 ~ 1 0 0 の整数でその和が 1 ~ 1 0 0 である。

ℓは1~100の整数をあらわす。

Aはビニル基を有するシクロへ中サン骨格であ り、次式で表わされる。

$$R_{1} \underbrace{\langle B \rangle_{\overline{n_{1}}} H}_{\langle B \rangle_{\overline{n_{2}}} H}$$

$$(II)$$

ただしR,は & 個の活性水素を有する有機化合物残差。

n, , n, , ... n, は 0 又は 1 0 0 の整数でその 和 が 1 ~ 1 0 0 である。

₿は1~100の整数をあらわす。

Вは置換基を有するシクロヘキサン骨格であり、
次式で褒わされる。

脂中に1個以上含む。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、耐熱性、耐水性、耐侵性にすぐれた
新規な脂環式エポキシ樹脂の製造方法に関する。

産業界において、現在最も広く使用されている
エポキシ樹脂は、ビスフェノールAとところの
ヒドリンとの反応によって製造されるとところの
ビービス型エポキシ樹脂は高くことの
樹脂はないである。との
樹脂はないである。とが
・シ番の反応性は耐水性に対した。という
ででである。という
がらその硬化もかかわらず、耐食性が悪いこと、
動
・シャング性等の電気的性質が悪いこと、
熱変

形温度が低いという欠点がある。特に最近超LSI

塩素を含まず、電気特性、耐熱性にすぐれた エポキシ樹脂としては、脂環環のシクロアルケ ある。 6 負環、 6 負環のシクロアルケ コールを有する化合物のエポキシン化のエポキシンでは、内部エポキシンをであり、 通常関係が低いため、ではないないであり、 反応性が低いため、ポリアミエポキシ樹脂の使用範囲を著しく狭いものにしている。

脂環式エポキシ樹脂としては(m)。(IV)の構造を有するものが工業的に製造され、使用されている。

(Ⅲ)はその粘度が非常に低いこと故に耐熱性 エポキシ希釈剤に使用されているが毒性が強く、 作業者の皮膚が著しくかぶれる等の問題がある。

(Ⅳ) は不純物が少なく色相が低く、その硬化物の熱変形温度は高いがエステル結合に基づく耐水性の暴さが問題となっている。

さらに(Ⅲ)、(Ⅳ)いずれも低粘度の液状エポキシ樹脂であるため、トランスファー成形等の固型エポキシ樹脂の成形システムを適用することができない。

本発明者等はこの点に鑑み鋭意研究を重ねた結果、ビニルシクロヘキサン骨格を有するポリエーテル化合物をエポキシ化剤と反応させることによって脂環骨格を有しながらも速硬性の末端エポキ

シ基をもち、塩素を含まず、耐熱性、電気特性に すぐれたエポキシ樹脂を製造し得るととを見い出 し本発明に至った。

即ち、本発明は一般式(I)で表わされる不飽 和化合物を、エポキシ化剤と反応させることを特 像とする一般式(II)で表わされるエポキシ樹脂 の製造方法に関する。

$$R_1 \xrightarrow{(A)_{\overline{n_1}}} H$$

$$(I)$$

ただしR,は《個の活性水業を有する有機化合物残基。

n, , n, , n, は 0 又は 1 ~ 1 0 0 の整数で その和が 1 ~ 1 0 0 である。

んは1~100の整数をあらわす。

Aはピニル基を有するシクロヘキサン骨格であ り、次式で表わされる。

H

$$R_{1} \xrightarrow{\left(\begin{array}{c} B \right)_{\overline{n_{1}}}} H \\ B \downarrow_{\overline{n_{2}}} H \end{array} \qquad \left(\begin{array}{c} \Pi \end{array}\right)$$

ただしR,は 8 個の活性水素を有する有機化合物及基。

n₁ , n₂ , … … n₄ は 0 又は 1 ~ 1 0 0 の整数で その和が 1 ~ 1 0 0 である。

8は1~100の整数をあらわす。

Bは置換器を有するシクロヘキサン骨格であり、 次式で扱わされる。

であるが CH-CHzをゆなくとも式(II)の樹脂

中に1個以上含む。

本発明の(II)式であらわされる新規エポキン 樹脂の製造において(II)式の R, は活性水素を 有する有機物残器であるが、その前駆体である活 性水素を有する有機物としては、アルコール類, フェノール類,カルボン酸類,アミン類,チォー ル類等があげられる。

アルコール類としては、1価のアルコールでも 多価アルコールでもよい。

例えばメタノール、エタノール、プロパノール・フタノール、ペンタノール、ヘキサノール、オクタノール等の脂肪族アルコール、エチレングリコール、ジェチレングリコール、プロピレングリコール、ジブロピレングリコール、1.4 フタンジオール、1.6 ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、オキンピパリン酸のネオペンチルグリコールエステル、シクロヘキサンジメタノール、グリセリン、シグ

リセリン、ポリグリセリン、トリメチロールプロ パン、トリメチロールエタン、ペンタエリスリト ール、ジベンタエリスリトール、等がある。

フェノール類としては、フェノール,クレゾール,カテコール,ピロガロール,ハイドロキノン、ハイドロキノンモノメチルエーテル,ビスフェノール A , ビスフェノール F , 4.4'・ジヒドロキシベンゾフェノン,ビスフェノール S , フェノール 樹脂,クレゾールノボラック樹脂等がある。

カルボン酸類としてはギ酸、酢酸、ブロビオン酸、酪酸、動植物油の脂肪酸、フマル酸、マレイン酸、アジピン酸、ドデカン2酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、ポリアクリル酸、フタール酸、イソフタル酸、テレフタル酸等がある。また乳酸、クエン酸、オキシカブロン酸、等、水酸基とカルボン酸を共に有する化合物もあげられる。

アミン類としてはメチルアミン,エチルアミン, プロピルアミン,ブチルアミン,ベンチルアミン, ヘキシルアミン,シクロヘキシルアミン,オクチ ルアミン,ドデシルアミン,4.41・ジアミノジフ ェニルメタン,イソホロンジアミン,トルエンジアミン,ヘキサメチレンジアミン,キシレンジアミン,シエチレントリアミン,トリエチレンテトラミン,エタノールアミン等がある。

チオール類としては、メチルメルカプタン、エチルメルカプタン、プロピルメルカプタン・フェニルメルカプタン等のメルカブト類、メルカプトプロピオン酸あるいはメルカプトプロピオン酸の多価アルコールエステル例えばエチレングリコールジメルカプトプロピオン酸エステル、ハッタエリスリトールベンタメルカプトプロピオン酸エステル等があげられる。

さらにその他、活性水業を有する化合物としてはポリピニルアルコール、ポリ酢酸ピニル部分加水分解物、デンプン・セルロース、セルロースアセテートプチレート、ピドロキシエチルセルロース、アクリルポリオール樹脂、スチレンアリルアルコール共重合樹脂、スチレンーアレイン酸共重合樹脂、アルキッド樹脂・

待開昭60-161973 (4)

ポリエステルポリオール樹脂、ポリエステルカル ポン酸樹脂、ポリカプロラクトンポリオール樹脂、ポ リプロピレンポリオール、ポリエトラメチレング リコール、等がある。

また活性水素を有する化合物は、その骨格中に不飽和2重結合を有していても良く、具体例としては、アリルアルコール、アクリル酸、メタクリル酸、3-シクロヘキセンメタノール、テトラヒドロフタル酸等がある。

との場合、エポキシ樹脂の一般式(Ⅱ)に於て、 不飽和2重結合は全部または一部エポキシ化され たものとなる。

一般式(II)における n, n₂, …… n₄ は 0 又は 1 ~ 1 0 0 の整数であり、その和が 1 ~ 1 0 0 であるが」 1 0 0 以上では融点の高い樹脂となり取り扱いにくく、実際上は使用できるようなものとはならない。

ℓは1~100までの整数である。

式(II)におけるBの置換基Xのうち

CH-CH。 が多ければ多い程好ましい。特に

CH-CH は少なければ少ない程好ましい。 | I OH OR:

ナなわち、本発明においては、置換基Xは、

CH-CH. が主なものである。

本発明の(II)式で表わされる新規エポキン樹脂の製造は活性水素を有する有機化合物を開始剤にしょーピニルシクロヘキセン・1ーオキサイドを開環重合させることによって得られるポリエーテル樹脂、すなわち、ピニル基側鎖を有するポリンクロヘキセンオキサイド重合体を過敏等の酸化剤すなわちエポキシ化剤でエポキシ化することによって行なりことができる。

4 - ビニルシクロヘキセンー1 - オキサイドは、 ブタジエンの2量化反応によって得られるビニル シクロヘキセンを過酢酸によって部分エポキン化

するととによって得られる。

4ービニルシクロヘキセンー1ーオキサイドを 活性水素存在下に重合させる時には触媒を使用す ることが好ましい。

触媒としてはメチルアミン、エチルアミン、ブロビルアミン、ビベラジン等のアミン類、ピリジン類、イミダゾール類、等の有機塩基額、ギ酸、酢酸、プロピオン酸等の有機酸類、硫酸、塩酸等の無機酸、チトリウムメチラート等のアルカリ金属類のアルコラート類、KOH、NaOH等のアルカリ類、BF₃,ZnCl₂、AlCl₃、SnCl₄等のルイス酸又はそのコンプレックス類、トリエチルアルミニウム、ジエチル亜鉛等の有機金属化合物をあげるととができる。

これらの触媒は反応物に対して 0.0 1 ~ 1 0 % 好ましくは 0.1 ~ 5 % の範囲で使用することが出来る。反応温度は - 7 0 ~ 2 0 0 ℃好ましくは - 3 0 ℃ ~ 1 0 0 ℃である。

 とができない。

すなわち、アセトン、メチルエチルケトン、メ チルイソブチルケトンのようなケトン類、ベンゼ ン、トルエン、キシレンのような芳香族溶媒その 他エーテル、脂肪族炭化水素、エステル類等を使 用することができる。

さて、本発明においてはこのようにして合成したビニル基側鎖を有するポリシクロヘキセンオキサイド重合体をエポキシ化剤によってエポキシ化することによって式(II)の新規エポキシ樹脂を製造することを特徴とする。

エポキシ化剤としては過酸類,ハイドロパーオ キシド類のどちらかを用いることができる。

過酸類としては、過ギ酸、過酢酸、過安息香酸、トリフルオロ過酢酸等を用いることができる。

この うち特に過酢酸は工業的に安価に入手可能 でかつ安定度も高く、好ましいエポキン化剤である。

ハイドロバーオキサイド類としては過酸化水素。 ターシャリプチル ハイドロバーオキサイド, ク メンパーオキサイド等を用いることができる。

エポキシ化の際には必要に応じて触嫌を用いる ことができる。例えば過酸の場合、炭酸ソーダな どのアルカリや硫酸などの酸を触嫌として用い得 る。またハイドロパーオキサイドの場合、タング ステン酸と苛性ソーダの混合物を過酸化水素と、 あるいは有機酸を過酸化水素と、 あるいはモリブ デンヘキサカルボニルをターシャリブチルハイド ロパーオキサイドと使用して触媒効果を得ること ができる。

エポキシ化反応は、装置や原料物性に応じて溶 媒使用の有無や反応温度を調節して行なり。

用いるエポキシ化剤の反応性によって、使用できる反応温度域は定まる。

好ましいエポキシ化剤である過酢酸についてい えば、0~70℃が好ましい。0℃以下では反応 が遅く、70℃以上では過酢酸の分解を起きる。

また、ハイドロパーオキサイドの一例であるターシャリプチルハイドロパーオキサイド/モリプチン二酸化物ジアセチルアセトナート系では、同

じ理由で20~150℃が好ましい。

溶媒は、原料粘度の低下、エポキシ化剤の稀釈 による安定化等の目的で使用することが出来る。

過酢酸の場合であれば、芳香族化合物、エーテル化合物、エステル化合物、ケトン化合物等を溶離として用いることが出来る。

不飽和結合に対するエポキシ化剤の仕込みモル 比は、不飽和結合をどれ位残存させたいか等の目 的に応じて変化させることが出来る。エポキシ基 が多い化合物が目的の場合、エポキシ化剤は不飽 和基に対し等モルかそれ以上加えるのが好ましい。

但し、経済性および次に述べる劇反応の問題から2倍モルを越えることは通常不利であり、過酢酸の場合、1~1.5倍モルが好ましい。

エポキシ化反応の条件によって、オレフィン結 合のエポキシ化と同時に原料中の置換基

がエポキシ化剤等と関反応を起こした結果、変性 された置換基が生じ、目的化合物中に含まれてく る。目的化合物中の置換基

成された置換基の3者の比はエポキシ化剤の種類、 エポキシ化剤とオレフィン結合のモル比、反応条 件によって定まる。

変成された置換基は、例えば、エポキシ化剤が 過酢酸の場合、下の様な構造のものが主であり、 生成したエポキシ基と、馴生した酢酸から生じる。

機縮等の通常の化学工学的手段によって、目的 化合物を反応想液から取り出すことができる。 本発明によって得られる新規なエポキシ樹脂は 一般に混合物として得られる場合が多い。

このよりにして得られた新規なエポキン化合物は、フェノールノボラック樹脂やその他の硬化剤によって架橋させることによって、その塩素不純物の低さから優れたLSI封止材料として用いることができる。

またコイルの含浸等のエポキンドの従来の用途の代替としても重合度等を自由に調整することにより、性能を適合させることができる長所を有している。さらにLEDや半導体の封止剤、塗料等、幅広い用途に適用できる。

以下に実施例をあげて、さらに本発明を詳しく説明する。

実施例-1

アリルアルコール 1168(2モル),4ービニルシクロヘキセンー1ーオキサイド 496 §(4モル)かよびBF,エーテラート 3.19を 60℃で混合し、ガスクロマトグラフィー分析で 4ービニルンクロヘキセンー1ーオキサイドの転 化率が98岁以上になるまで反応させた。得られた反応租液に酢酸エチルを加えて水洗し、次に酢酸エチル層を濃縮して粘稠液体を得た。

生成物の赤外線吸収スペクトルにおいて、原料に見られた810,850cm・のエボキシ蒸による吸収が無くなっていること、1080,1150cm・にエーテル結合による吸収が存在すること、ガスクロマトグラフィー分析で、生成物中のアリルアルコールはこん跡量であるが赤外線吸収スペクトルで3450cm・にOH 基の吸収があることが確認された。

との化合物 4 3 4 9 を酢酸エチルに溶解して反応器に仕込み、これに過酢酸 3 8 8 9 を酢酸エチル溶液として 2 時間にわたって滴下した。この間

応させ、粘稠な液状の生成物を得た。

生成物の赤外線吸収スペクトルにおいて、原料に見られた810,850㎝ 1 のエポキン 基による吸収が無くなっていること、1080,11:50㎝ 11にエーテル結合による吸収が存在すること、ガスクロマトグラフィー分析で、生成物中のアリルアルコールはこん跡量であるが赤外線吸収があることが確認された。

さらに実施例-1と同様にこの化合物 49.28 と過酢酸 3958 の反応を行ない。 粘稠な透明液体を得た。

この化合物はオキシラン酸素含有率が 9.2 7 % で、赤外級吸収スペクトルで 1 2 6 0 cm⁻¹ にエポ キシ基による特性吸収が見られた。さらに、 反応温度は 4 0 ℃に保った。過酢酸の仕込み終了 後、 4 0 ℃でさらに 6 時間熟成した。

反応租液に酢酸エチルを追加し、炭酸ソーダ 4 1 6 g を含むアルカリ水で洗い、続いて蒸留水 でよく洗浄した。

実施例-1 と同様の操作で、アリルアルコール 5 8 g , 4 - ビニルシクロヘキセン-1 - オキサイド 8 6 8 g BF : エーテラート 4.7 g を反

1 6 4 0 cm⁻¹ に 残存 ビニル 基に よる 吸収 が 見られる こと、 3 4 5 0 cm⁻¹ に OH 基。 1 7 3 0 cm⁻¹ に

□ -CO- 基による吸収が見られることから本化合物は一般式(I)の構造(R,: クリシジル基またはアリル基、n=平均7,エポキシ基に酢酸が付加した基を一部含む)であることを確認した。 実施例-3

実施例-1と同様な操作で、メタノール 64 8,4-ビニルシクロヘキセン-1-オキサイド 7448 BF₃·エーテラート 4·18を反応させ、粘稠な液状の生成物を得た。

生成物の赤外線吸収スペクトルにおいて、原料に見られた810,850cm⁻¹のエポキン基による吸収がなくなっていること、1080,1150cm⁻¹にエーテル結合による吸収が存在すること、ガスクロマトグラフィー分析で、生成物中のアリルアルコールはこん跡量であるが赤外線吸収スペクトルで3450cm⁻¹にOH基の吸収があることがから本化合物は下式で示される構造であることが

0

確認された。

さらに実施例-1と同様にこの化合物 5 7 3 g と過酢酸 3 8 7 g の反応を行ない、結局な透明液 体を編か。

この化合物はオキシラン酸素含有率が 9.0 3 %で、赤外線吸収スペクトルで 1 2 6 0 cm⁻¹ にエポキシ基による特性吸収が見られた。さらに、

1 6 4 0 cm⁻¹ に 残存 ビェル 基による 級収 が 見られること、 3 4 5 0 cm⁻¹ に OH 基 , 1 7 3 0 cm⁻¹ に

|| -CO- 基による吸収が見られることから本化合物は一般式(I)の構造(R,:メチル基。n=平均3,エポキシ基に酢酸が付加した基を1部含む)であることを確認した。

参考例

実施例1,2,3で合成したエポキシ樹脂中の

(キュアゾールC₁₁ Z , 四国化成工業 (株))を用いた。又、比較用樹脂として、代表的な脂環式ポポキンとのロヘキサンカルポキシラート(セロキサイド 2 0 2 1 , ダイセル化学工業 (株))を用い、下配の配合したを行合を配合して配合したを開助した。得られた配合物をJIS-C2104-7(熱板法)によって120℃に放けるゲルタイムを測定し、表2の結果を得た。本発明の樹脂は、表の脂環式エポキン樹脂よりも硬化性が高い事がある。

配合処方 エポキシ樹脂 1.0 当量 PSF-4300 1.0 当量 キュアゾールCn2 (配合物に対して)

0.7 重量多

全塩素量の測定を行った。

測定は試料的2分を秤量し、酸素ポンペで分解・燃焼して測定し、袋1の結果を得た。エピクロルヒドリンを出発原料とした、通常のエポキシ樹脂にかいては全塩素は通常数百 ppm 程度含まれている事を考えれば、本発明の樹脂の全塩素は非常に少い事がわかる。

表1 エポキシ樹脂中の全塩素量

エポキシ樹脂		実施例 2 の生成物	
全塩素量 (ppm)	1.0	1.5	1.3

応用例1

実施例1,2,3の生成物に硬化剤を配合して グルタイムを測定し、エポキシ樹脂の硬化性の検 討を行った。硬化剤としてノポラック型フェノー ル樹脂(PSF-4300群栄化学工業(株))を用 い、硬化触錐として2-ウンデシルイミダゾール

表2 配合物のゲルタイム

	エポキシ	実施例1 の生成物	実施例 2 の生成物	実施例3 の生成物	セロキサイド 2021
I	ゲルタイム	12分40秒	9分50秒	20分20秒	23分10秒

応用例2

実施例1,2,3の化合物を用いて硬化物の物性測定を行った。

配合処方 エポキシ樹脂

1.0 当量

PSF-4300

0.9 当量

キュアゾールGinZ (配合物に対して)

0.7重量多;

表3 硬化物の物性

生 状	実施例 1 の生成物	実施例 2 の生成物	実施例3 の生成物
数 水 率(多)	0.2 2	0.2 6	0.2 1
熱変形温度 (°C)	131	192	134
体積固有抵抗 (Marse)	9.0 × 1 0°	1.2×10 ³⁰	1.6×10 °

手続補正 書(自発)

昭和60年3月15日

特許庁長官 志 賀 学 駿

1. 事件の表示

昭和59年特許顯第14860号

2. 発明の名称

新規なエポキシ樹脂の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人

郵便番号 5 9 0

住 所 大阪府堺市鉄砲町1番地

名 称 (290)ダイセル化学工業株式会社

代表者氏名 久保田美文



4. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の欄。

5. 補正の内容

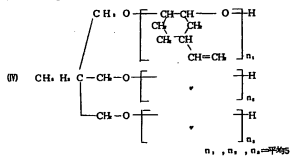
明細書の第27頁表3の次に以下の『実施例-4』

を追加する。

実施鸻一4

トリメチロールプロパン134g(1モルLビ ゴルルグログ 中センモルエポキシポ1863g G16モル) 否実施例 IVも同様が広法にて反応させ生成物を得た。

得られた生成物を元素分析、IR,NMRにより分析したところ式(M)で示される構造であることを確認した。



I R 分析では実施例-1 と同様 8 1 0 , 8 5 0 かよび 1 8 5 0 cm⁻¹ のエポキシ茜の吸収は消失し、1 0 8 0 cm⁻¹ のエーテル結合の吸収が新らしく生成した。さらには、9 1 0 cm⁻¹ , 1 6 4 0 cm⁻¹ のビニル番の吸収が残存している。

NMRでは、実施例1と同様のビークが確認された。元素分析値を次に示す。

 C
 H

 分析値
 7 6.0 5
 9.6 8

 理論値
 7 5.8 2
 9.7 2

以上の結果より(11)式の構造を確認した。

さらに実施例-1と同様にこの化合物 5 7 3 8 と過酢酸 3 8 7 8 の反応を行ない、粘稠た透明液体を得た。

この化合物はオキシラン酸素含有率が 9.0 3 % で、赤外 顔吸収スペクトルで 1 2 6 0 cm⁻¹ にエポ キシ基による特性吸収が見られた。さらに、

1 6 4 0 cm⁻¹ に残存ビニル番による吸収が見られること、3 4 5 0 cm⁻¹ にOH番、1 7 3 0 cm⁻¹ に

□ - CO - 基による吸収が見られることから本化合物は一般式(I) の構造 (R₁: トリメチロールプロパン残番 & = 3 、 n₁ , n₂ , n₃ = 平均 5 、エポキシ岳に酢酸が付加した岳を 1 部合む)であることを確認した。

(I)

手 続 補 正 書(自発)

昭和60年3月14日

特許庁長官 志 賀



1. 事件の表示

昭和59年特許顯第14860号

2. 発明の名称

新規なエポキシ樹脂の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 郵便番号 590

住 所 大阪府堺市鉄砲町1番地

名 称 (290)ダイセル化学工業株式会社

代表者氏名 久 保 田



- 1) 明細書の「特許請求の範囲」の際。
- 2) 明細書の「発明の詳細な説明」の欄。



- 1) 別紙の通り。
- 2) 明細帯の「発明の詳細な説明」の欄を以下の通り補



を「オキシド」と訂正する。

は 阿第13頁2行目の「オキサイド」を「オ キシド」と訂正する。

の「, 」を削除し、 同下から 1 0 行目の「AIC & x 」 を「A&Cex」と訂正する。

(1) 阿第14頁下から9~10行目の「ハイド ロパーオキシド類」を「ハイドロパーオキサイド 類」と訂正する。

08 同第15頁下から4行目の「分解を起きる。」 を「分解が起きる。」と訂正する。

09 同第18頁下から4行目の「オキサイド」 を「オキシド」と訂正する。

OF 何第18頁下から1行目の「オキサイド」 を「オキシド」と訂正する。

20 阿第20頁下から7行目の「一般式(I)」を 「一般式(川)」と訂正する。

四 同第20頁下から7行目の「グリシジル基」 を「グリンジルエーテル基」と訂正する。

は 同第20頁下から6行目の「アリル蒸」を

と訂正する。

と訂正する。

(3) 同第7頁下から5~ 3行目、「カーポアル キル基,カーポアリール基]を「アルキルカルポ ニル基、アリールカルポニル基」と訂正する。

(1) 明細書第6頁の一般式(1)を

(2) 同第7頁の一般式(11)を

 $\begin{array}{c} A \xrightarrow{}_{n_1} H \\ & \stackrel{\wedge}{\downarrow}_{n_2} H \end{array}$

 $\begin{array}{c} (B)_{\overline{n_1}} & H \\ (B)_{\overline{n_2}} & H \end{array}$

- (4) 同第8頁下から2行目、「オキシピパリン 酸」の後の「,」を削除する。
- (5) 同第9頁8~9行目、「フエノール樹脂」 を「フェノールノポラック樹脂」と訂正する。
- (6) 同第9買下から8行目の「フタール酸」を 「フタル殴」と訂正する。
- (7) 同第10頁7行目の「メルカプト類」を

「メルカプタン類」と訂正する。

(8) 同第10頁9~10行目の「エチレングリ コールジメルカプトプロピオン酸エステル」を 「エチレングリコールピスメルカプトプロピオン 酸エステル」と訂正する。

(9) 同第10頁10~12行目の「トリメチロ ールプロパントリメルカプトプロピオン酸エステ ル」を「トリメチロールプロパントリスメルカプ トプロピオン酸エステル」と訂正する。

ul 同第10頁下から9~8行目の「ペンタエ リスリトールペンタメルカプトプロピオン酸エス テル」を「ペンタエリスリトールテトラキスメル カプトプロピオン酸エステル」と訂正する。

(1) 同第10頁下から1行目の「アレイン酸」 を「マレイン取」と訂正する。

(2) 同第12頁1行目の「好ましい。艀に」を 「好ましく、逆に」と訂正する。

Q# 同第12頁下から9行目の「オキサイド」 を「オキシド」と訂正する。

04 同第12頁下からる行目の「オキサイド」

「アリロキシ基」と訂正する。

24 同第20頁下から2~1行目の「オキサイド」を「オキシド」と訂正する。

四 同第22頁4行目の「クリンジル基」を 「クリンジルエーテル基」と訂正する。

C7 同第22頁5行目の「アリル基」を「アリロキン基」と訂正する。

Ø 同第22頁9行目の「オキサイド」を「オキシド」と訂正する。

ぬ 同第22質下から4~る行目の「アリルア
ルコール」を「メタノール」と訂正する。

(3) 同第2 8 頁下から 5 行目の「一般式(I)」を 「一般式(I)」と、同下から 5 行目の「メテル基」 を「メトキシ基」とそれぞれ訂正する。

(s) 同第24頁1行目の「行つた。」を「行な つた。」と訂正する。

図 同第24頁7行目の「少い事」を「少ない事」と訂正する。

停許請求の範囲

一般式(I)で表わされる不飽和化合物を、エポキ シ化剤と反応させることを特徴とする一般式(I)で 表わされる新規なエポキシ樹脂の製造方法

ただしR₁は ℓ 個の活性水素を有する有機化合物 磁素。

 n_1 , n_2 , …… n_ℓ は 0 又は $1 \sim 1$ 0 0 の整数でその和が $1 \sim 1$ 0 0 である。

ℓは1~100の整数をあらわす。

Aはピニル基を有するシクロヘキサン骨格であ り、次式で表わされる。

(3) 同第26頁下から4行目の「行つた。」を 「行なつた。」と訂正する。

64 同第27頁を行目の「キュアゾールG₁₁Z」を「キュアゾールC₁₁Z」と訂正する。

ただし R_1 は ℓ 個の活性水素を有する有機化合物 残基。

 n_1 , n_2 , …… n_2 は 0 又は $1 \sim 1$ 0 0 必数でその 和 t $1 \sim 1$ 0 0 である。

ℓは1~100の整数をあらわす。

Bは置換基を有するシクロヘキサン骨格であり、 次式で表わされる。

$$XH$$
 $CH-CH_2$, $CH=CH_2$.

$$CH-CH_2$$
 に R_2 は H 。 T ルキル基 。 T ルキルカル 。 T の H の H

であるが CH-CH2を少なくとも式(I)の樹脂中に

1個以上含む。